PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

54-045397

(43)Date of publication of application: 10.04.1979

(51)Int.Cl.

CO8G 63/34

(21)Application number : 52-111548

(71)Applicant: TEIJIN LTD

(22)Date of filing:

19.09.1977

(72)Inventor: OKUMURA NORIYA

KUNO TADASHI **MORIMATSU YASUO**

(54) PREPARATION OF POLYESTER

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyester having a high softening point and improved color, by polycondensation of a glycol ester of a bifunctional aromatic carboxylic acid, using the reation product of a titanium compound with an aromatic multivalent carboxylic acid and a phosphorus compound as a catalyst.

CONSTITUTION: A glycol ester of a bifunctional aromatic carboxylic acid, e.g. terephthalic acid, etc. and/or its low polymer is subjected to polycondensation with the reaction product of a titanium compound expressed by the formula Ti(OR)4 (R is alkyl group) with an aromatic multivalent corboxylic acid expressed by formulal: (n is an integer 2W4) or its anhydride in the presence of a phosphorus compound of formula II: (R1, R2, and R3 are H or alkyl groups; at least one of the R1, R2, and R3 is alkyl group) as a catalyst. Tetrapropyl titanate, tetrabutyl titanate, etc. may be cited as the titanium compound.

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭54-45397

⑤ Int. Cl.²C 08 G 63/34

識別記号

30日本分類 **26**(5) D 12 26(5) D 101.21 庁内整理番号 7102—4 J ❸公開 昭和54年(1979)4月10日

発明の数 1 審査請求 未請求

消水

(全 7 頁)

切ポリエステルの製造方法

②特

願 昭52-111548

20出

願 昭52(1977)9月19日

@発 明 者

当 奥村宣也

愛媛県伊予郡砥部町宮内字西代 甲550—40 ⑩発 明 者 久野正

松山市南吉田町2750-1

司

森松康夫

松山市高岡町698—26

⑪出 願 人 帝人株式会社

大阪市東区南本町1丁目11番地

個代 理 人 弁理士 前田純博

明 細

1.発明の名称

....

ポリエステルの製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) 少なくとも一種の二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステル及び/又はその低重合体を触媒の存在下電縮合反応せしめてポリエステルを製造するに際し、電流合触媒として下記一般式(1)

〔式中、Rはアルキル核である。〕

で表わされるチダン化合物と下配一般式(1)

〔式中、nは2~4の整数である。〕

で表わされる芳香族多価カルボン酸又はその 無水物との反応生成物 A に下記 — 般式(E)

式中、 Ri, Ri及び Riは水炭原子又は アルキル名であつて、 Ri, Ri及び Ri の少なくとも1個はアルキル基であ

で 扱わされる リン化合物を 反応 せ しめて 得 られる 反応 生成物を使用することを 特徴とする ポリエステルの製造方法。

(2) 重縮合触媒を構成する反応生成物 A が下記 一般式(i)

〔式中、 R はアルキル核である。〕 で表わされるチタン化合物と設チタン化合物 1モルに対し ½~ 2½ モルの割合の下記一般 式(1)

〔 式中、 n は 2 ~ 4 の整数である。〕 で表わされる芳香族多価カルギン酸又はその 無水物との反生成物である特許請求の範囲第 1 項記載のポリエステルの製造方法。

(3) 重縮合無難が反応生成物 A と該反応生成物

特開 昭54-45397(2)

A 中のチタン原子 1 モルに対し ½~6 モルの 別合の下配一枚式(II)

式中、 R1 , R1 及び R1 は水 無原子又は アルキル基であつて、 R1 , R1 及び R2 の少なくとも 1 個はアルキル基である。

で 及わされる 反応 生成物である 特許 請求の範囲第 1 項 又は第 2 項記載のポリエステルの 製造方法。

(4) 重報合触媒を構成する反応成分であるチタン化合物が下記一般式(f)

式中、 R は炭素数 3 义 2 4 のアルキール 基である。

で没わされる チタン化合物である特許請求の 範囲第1項~第3項いずれか1項記載のポリ エステルの製造方法。

(5) 重縮合触媒を構成する反応成分である芳香

ان

か1項配帳のポリエステルの製造方法。

- (8) 二官佐性芳香族カルボン酸のグリコールエステルがテレフタル酸のエチレングリコールである時許請求の範囲事1項~求る項いずれか!項記載のポリエステルの製造方法。
- 3. 後期の詳細な説明

本信則はポリエステルの製造方法、詩に高軟化点ではつ色顔の良好な芳香寂まリエステルを製造する方法に関するものである。

上官能性芳香版カルボンをとりりコールとを むたる構成成分とする芳香版ポリエステルは、 その機械的、 切理的、 化学的性能が優れている ため、 繊維、 フィルム、 その他の 破型物に広か も、 特にテレフタル酸を もたる 般 レング リコール、 チレングリコール、 テラメチレング リコール、 チレングリコールを またる グリコール 成分 とするポリエステルは重要なものである。

かかるポリエステル、特にポリエチレンテレ

族多価カルボン酸又はその無水物がフタル酸、トリメリット酸、ヘミメリット酸、ピロメリット酸及びこれらの無水物よりなる評から 選ばれた少なくとも一種の化合物である特許請求の範囲第1項~第4項いずれか1項記載のポリエステルの製造方法。

(6) 重磁合放媒を構成する反応成分であるリン 化合物が下泥一般式(f)

$$R_1'O - P - OR_3'$$
(11)

式中、 Rí, Rí 及び Rí, は水無原子又は 炭素数 1 ~ 4 のアルキル基であつて、 Rí, Rí 及び Rí の少なくとも 1 個は炭 素数 1 ~ 4 のアルキル基である。

で安わされるリン化合物である特許過求の範囲第1項~第5項いずれか1項配載のポリエステルの製造方法。

(7) 二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステルがテレフタル酸のグリコールエステルである特許請求の範囲第1項~第6項いずれ

g/4,

フタレートはテレフタル酸のエチレンググリココールエステル及び/又はその低重合体を成圧下ると、大力ではしめることによって関係合反応は無媒を使用するこれではしめて円滑に進行し、且つ商品ではのある製造が得られるものであり、これられる製媒の種類によって反応速度、得られる製品の品質が大きく左右される。

従来より、優れた重縮合触媒能を有しているものとしてテトラブチルチタネートの如きチかいた合物が知られている。しかしながら、かかるチタン化合物を使用した場合、得られる程度の量使用した場合は、得られるポリエステルは農色な黄色を呈し、且つ軟化点も低下する。

かかるチタン化合物を使用した場合の着色を防止する方法がいくつか提案されている。 仰ち、特公昭 4 8 - 2 2 2 9 号公報には水素化チタンを使用する方法が示されており、特公昭 4 7 -

特開 昭54-45 3 9 7(3)

26597号公報にはαーチタン酸を使用する 方法が示されている。しかしながら、前者の方 法では水素化チタンの粉末化が容易でなく、ま た後者の方法ではαーチタン酸が変質し易いな ど、その保存、取扱いが容易でなく、いずれも 工業的に採用するには適当な方法でない。また、 **特公昭 4 3.-9 7 5 9 号公報には亜リン酸のチ** タニウム塩を使用する方法が示されており、特 贈昭 4 8 - 4 9 8 9 3 号公報にはチタン化合物 とホスフィン酸との縮合物を使用する方法が示 されている。しかしながら、これらのチタンー リン化合物は均一で透明な触媒格液にならず、 白~黄色の沈景を含む椿液になる。反応速度が 一定で且つ均一な高品質のポリエステルを製造 するには、榧(少量の触媒を定量的に添加する 操作が不可欠であり、均一な無線溶液にするこ とは触媒の取扱い上極めて重要である。特に、 熊難を均一な酢液にすることは、熊蝶の計量、 添加を自動的に行なうことを可能にし、工業的 には極めて重要である。しかも、上記チタンー

リン化合物を用いた場合、生産性をあげるために 重縮合反応温度を高くすると、得られるポリエステ 心はかなり強い黄色を呈し、商品価値が考しく低下する。

即ち、本発明は少なくとも一種の二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステル及び/又はその低重合体を重縮合反応せしめてポリエステルを製造するに際し、重縮合反応触媒として下配一般式(!)

Ti (OR).(I)

〔式中、 n は 2 ~ 4 の整数 である。〕 で表わされる芳香族多価 カルボン 酸又はその無 水物との反応生成物 A に下記一般式(II)

式中、 R₁ , R₂ 及び R₁ は水素原子又はフルキル基であつて、 R₁ , R₂ 及び R₃ の少

なくとも1個はアルキル基である。

で 扱わされる リン化合物とを予め反応せしめて 得られる反応生成物を使用することを特徴とす るポリエステルの製造方法である。

本発明で使用する二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステルは如何なる方法によって製造されたものであってもよい。通常二官能性芳香族カルボン酸又はそのエステル形成性誘導体とグリコール又はそのエステル形成性誘導体

とを加熱反応せしめることによつて製造される。

ここで使用する二官能性芳香族カルポン酸と はテレフタル酸を主たる対象とし、そのエステ ル形成性誘導体としては炭素数1~4のアルキ ルエステル、フエニルエステル等が好ましく使 用される。また、テレフタル般以外の二官能性 芳香族カルボン艘、例えばイノフタル機、ナフ タリンジカルボン使、ジフェニルジカルボン酸、 ジフエニルスルホンジカルボン酸、ジフェニル メタンジカルポン艘、ジフエニルエーテルジカ ルポン酸、シフエノキシエタンジカルポン酸、 βーヒドロギシエトキシ安息香酸等であつても よく、また主成分とする二官能性芳香族カルボ ン酸の一部を他の二官能性芳香族カルボン酸及 びノ又は例えば、セバシン酸、アジピン酸、藤 酸の知き二官能性脂肪族カルボン酸、1,4-シ クロヘキサンジカルボン酸の如き二官能性脂環 族カルポン酸又はこれらのエステル形成性誘導 体で置き換えてもよい。

グリコールとはエチレングリコールを主たる

特開 昭54-45 3 9 7 (4)

対象とし、そのエステル形成性誘導体としては、 特にエチレンオキサイドが好ましく使用される。 その他テトラメチレングリコール、トリメチレ ングリコール、シクロヘキサンーも4ージメタ ノール等の脂肪族、脂環族グリコールであつて もよい。

كئد

しい。

また、上配チタン化合物と芳香族多価カルボン 懐又はその無水物との反応生成物 A.に、更に反応させるリン化合物は、下配一般式(E)

但し、式中の Ri, Ri 及び Ri は水素原子又はアルキル基であつて、 Ri, Ri 及び Ri の少なくとも 1 個はアルキル 基である。具体的にはリン酸のモノアルキルエステル、ジアルキルエステル、トリアルキルエステル 以混合 アルキルエステルであり、特に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基によるエステルが好ましい。また、これらのリン上併用してもよい。

上 尼チタン化合物と芳香族多価カルボン酸又はその無水物との反応は、溶媒に芳香族多価カルボン酸又はその無水物の一部又は全部を溶解し、これにチタン化合物を満下し、 3 0 分程度以上反応させれば

本発明の方法において使用する重縮合反応触媒は、チタン化合物と芳香族多価カルボン検又はその無水物との反応生成物 A に、更にリン化合物を反応せしめて得られる反応生成物である。ここで使用するチタン化合物は、下記一般式(1)

Ti (OR),(1)

但し、式中の R は ア ルキル 基 で あ り 、 特 に 炭 柔 数 3 又 は 4 の ア ルキ ル 基 の 場 合 、 即 ち テ ト ラ オ フ ピ ル チ タ ネート、 テ ト ラ イ ソ ブ ロ ピ ル チ タ ネート、 テ ト ラ イ ソ ブ ロ ピ ル チ タ ネート が 好 ま し い 。 か か る チ タ ン 化 合 物 と 反 応 さ せ る 芳 香 族 多 価 カ ルボ ン酸 又 は そ の 無 水 物 は 、 下 紀 一 般 式 (11)

(1)

但し、式中のnは2~4の整数である2個、3個又は4個のベンゼンカルボン酸又はその無水物であり、なかでも無水物を形成できるもの、ゆちフタル酸、トリメリット酸、ヘミメリット酸、ピロメリット酸及びこれらの無水物が好ま

النند

よい。この際の反応圧力は特に制限なく、常圧で充分である。なお、溶媒としては芳香族多価カルボン酸又はその無水物の一部又は全部を溶解し得るものであれば使用できるが、特にエタノール、エチレングリコール、ベンゼン等が好ましく、特にポリエステルを構成するパリコール成分と同じグリコールが好ましい。

特開 昭54-45 3 9 7 (5)

後再び溶媒に溶解して次のリン化合物との反応 に用いてもよい。

この反応に使用するリン化合物の最は広い範囲をとることができるが、リン化合物があまりに少ないと特られるポリエステルの色調、飲化点が悪化する傾向があり、逆にリン化合物と方のはりに多いと異縮合反応が充分に進行し難くなる傾向があるため、上配チタン化合物と方香族

で他の戦縮合反応触媒例えばアンチモン化合物、ゲルマニラム化合物等を併用することもできる。

本発明における重縮合反応は、特別な条件を 採用する必要はなく、二官能性カルボン酸のグ リコールエステル及び/又はその低頂合体を頂 船合反応せしめてポリエステルにする際に採用 される条件が任意に採用される。ポリエチレン テレフタレートの場合には、一般に前記量の含 リンチタン化合物を添加したテレフタル酸のエ チレングリコールエステル及び/又はその低重 合体を減圧下、その鹹点以上300℃以下の濫 促に加熱して発生するグリコールを留去するこ とによつて重縮合反応せしめる方法が採用され る。また、含リンチタシ化合物をエステル交換 触媒としても使用する場合。そのエステル交換 反応にも特別の条件を採用する必要はなく、例 えばポリエチレンテレフタレートの場合には、 前配量の合リンチタン化合物を添加した反応混 合物(ナレフタル酸の低級アルキルエステルと エチレングリコール又はこれらとこれらの反応

多価カルボン酸又はその無水物との反応生成物A中のチタン原子1モルに対しリン化合物を1/3 ~ 6 モルの割合で使用するのが好ましく、特に1/2~3 モルの割合が好ましい。

このようにして得た上記反応生成物 A.とりン 化合物との反応生成物(以下含りンチタン化合 物と言う)の使用位は、特に制限する必要はな いが、あまりに少ないと充分な壁榴合反応速度 が行られず、逆にあまり多くすると得られるよ リエステルが黄色になる傾向があるので、通常 ポリエステルの原料として使用する二官能性カ ルポン艘成分に対しチタン原子検算で 0.001 ~ 0. 0 5 モル%、好ましくは 0. 0 0 5 ~ 0. 0 3 モル%である。また、その添加時期は、 重縮合 反応が完結する以前であれば何時でもよいが、 順輸合反応開始前から開始直後までの間に添加 するのが好ましい。特にエステル交換触媒とし ても使用するときは、エステル交換反応開始創 から開始直後までの間に上記量派加するのが好 ましい。なお、本発明の目的を逸脱しない範囲

生成物との混合物)を常圧、若干の加圧下(通常 1 0 kp/cd 程度以下)又は若干の成圧下(通常 5 0 ma F8 程度迄) 1 5 0 ~ 2 5 0 ℃に加熱し、 余生するアルコールを留去することによつてエステル交換反応せしめた後、次いで承船合反応を完新せしめればよい。

なお、本発明を実施するに当つて、得られるポリエステルの末端に単官能化合物、例えばベンジル安息香酸、フェノールスルホン酸塩、アーヒドロキシプロパンスルホン酸塩等を結合せしめてもよく、また、得られるポリエステルがで質的に熱可塑性を失わない程度の量の三官能以上の多官能性化合物を共重合せしめてもよい。

更に、必要に応じて任意の添加剤、例えば精色剤、整消剤、養光増白剤、安定剤、紫外線吸収剤、エーテル結合防止剤、易染化剤、難燃化剤、帯電防止剤等を使用してもよい。

以下に実施例をあげて本発明を更に群述する。 実施例中の部は重量部であり、 (ヵ) はオルソクロロフェノールを再編とし 3 5 ℃ で間定して得

特開昭54-45397(6)

実施例1

(1) 触媒の調整

比較のため上配(1) で 得 た 触 群 落 液 の 代 り に テ ト ラ ブ チ ル チ タ ネ ー ト 0. 2 6 部 (チ タ ン 原 チ と し て 0. 0 1 5 モ ル % 対 シ メ チ ル テ レ フ タレ ー ト) を 使 用 す る 以 外 は 上 配 (0) と 同 様 に 反 応 せ し め た 。 得 ら れ た ポ リ マ ー の (η) は 0. 6 4 8 、 色 網 は L 値 7 8. 3 、 b. 値 1 1 7 、

がら60分反応させて、留出物が31部に連 した時点で反応を終了し、常温に冷却した。

得られた反応溶液を187部採取し、これにトリブチルボスフェート222部(2倍モル対反応溶液中のチタン原子)を空気 一角 田 内温170~1800円が留所ではチレンの内温170~1800円が留出した。内温170~1800円が留出した。内温が1930円に変化を打切り、常温にでかりに、微黄色の透明な触媒溶液を得た。

(ロ)ポリエステルの製造

ジメチルテレフタ レート 9 7 0 部、 エチレング リコール 6 4 0 部、 酢酸マンガン 0.1 8 部及 び酢酸コパルト 0.1 2 部を 攪拌機 設 に 精 舘 な 及 び ま タノール 留出 コンデンサーを 設 に に な な な に は ひ か 6 2 3 0 で に 強 に の は な び あ な が ら エ ステル 交 換 反 に か か た の に の な が ら エ ステル 交 換 反 に か た の 反 応 開 始 後 3 時 間 で 内 週 は 2 3 0 で に 途

軟化点は2591℃であつた。

実施例 2

実施例 1 ー (4) において使用したトリブチルホスフェートの量を第 1 表に示すように嫌々変える以外は実施例 1 ー (4) と同様に反応せしめて夫々汚明な触媒溶液を得た。 夫々の溶液を液中のチタン原子が 0.0 1 5 モル%対ジメチルテレフタレートになる量用いて実施例 1 ー (中) と同様にしてポリマーを得た。結果は第 1 表に示した。

第 1 安

実験	トリプチルホ スフエート量	ポリマー特性				
大 版 書 号		(-)	軟化点	色	爲	
	(モル)	(η)	(3)	L	ь	
2 – 1	0. 2	0.655	2.59.3	79.2	1 0.1	
2 – 2	0.5	0.658	2612	8 2.4	5.3	
2 – 3	1	0.662	2609	810	3.6	
2 – 4	4	0631	260.3	8 2.3	2.0	
2-5	1 0	0.432	257.9	8 2.8	1.5	

特開 昭54-45397(7

第 2 投

表中のトリプチルホスフェート量のモルは、 触媒溶液中のチタン原子1モルに対するモル 割合を示す。

実施例3及び4

実施例 1 ー (1) に おい て使用したトリブチルホスフェートの代りにトリメチルホスフェート、シブチルホスフェートを夫々第2 役に示す量使用する以外は実施例 1 ー (1) と同様に反応せしめて、夫々敬貴色の透明な触媒溶液を得た。夫々の触媒溶液を液中のチタン原子が 0.0 1 5 モル% 対ジメチルテレフタレートになる量用いて実施例 1 ー (1) と同様にしてポリマーを得た。結果は第2 変に示した。

	リン化合物		ポリマー特性			
	種類	#	(n)	軟化点	2	飙
	13 24	(モル)	ψ	(0)	Ĺ	ь
実施例3	トリメチルホ スフエート	2	0.669	2 6 0.0	8 0.0	2.1
" 4	ジブチルホス フエート	2	0.663	260.5	8 2.4	18

装中のリン化合物の量のモルは触媒解液中の チタン原子1モルに対するモル割合を示す。

特許出願人 帝 人 株 式 会 社 代理人 弁理士 郎 田 純 一種